

[Abstract] (To be amended)
[Problem]

To provide a novel compound having absorption characteristics excellent in color reproducibility as a dye of any one of three primary colors and sufficient fastness to light, heat, moisture and an oxidizing gas in an environment, and various types of coloring compositions such as an ink composition affording a material for forming a colored image excellent in hue and fastness, and an inkjet ink.

[Means for Resolution]

Provided is an azo compound represented by the following general formula 1:

wherein Z represents an atomic group necessary for forming a heterocycle together with X and Y;

X represents at least one atom selected from the group consisting of: nitrogen, oxygen, and carbon;

Y represents at least one atom selected from the group consisting of: nitrogen, oxygen, sulfur, and carbon;

 A_1 and A_2 each represent carbon or any one of A_1 and A_2 represents nitrogen, wherein a substituent of A_2 is not a nitro

group; and

 R_1 to R_4 each represent at least one atom or one group selected from the group consisting of: hydrogen, an alkyl group, a cycloalkyl group, an aralkyl group, an alkenyl group, an aryl group, a heterocyclic group, a sulfonyl group, an acyl group, a carboxyl group, and a carbamoyl group, wherein R_1 and R_2 do not simultaneously represent hydrogen; and R_3 and R_4 do not simultaneously represent hydrogen.

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-309115 (P2002-309115A)

(43)公開日 平成14年10月23日(2002.10.23)

(51) Int.Cl.7		識別記号	F I	テーマコード(参考)
C 0 9 B	29/09		C 0 9 B 29/09	B 2C056
B 4 1 J	2/01		B41M 5/00	B 2H086
B 4 1 M	5/00			E 4J039
			C 0 9 B 67/20	K
C 0 9 B	67/20		C 0 9 D 11/00	
			審査請求 未請求 請求項の数7 OL	(全 21 頁) 最終頁に続く

(21)出願番号 特願2001-110333(P2001-110333) (71)出願人 000005201 富士写真フイルム株式会社 (22)出願日 平成13年4月9日(2001.4.9) 神奈川県南足柄市中沼210番地 (72)発明者 花木 直幸 神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真 フイルム株式会社内 (72)発明者 藤原 淑記 神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真 フイルム株式会社内 (74)代理人 100105647 弁理士 小栗 昌平 (外4名)

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 アゾ化合物、着色組成物、インク組成物、及びインクジェット記録方法

(57)【要約】

(修正有)

【課題】 三原色の色素として色再現性に優れた吸収特性と、光,熱,湿度および環境中の酸化性ガスに対して十分な堅牢性とを有する新規化合物、および色相と堅牢性に優れた着色画像形成材料を与えるインク組成物、インクジェット用インクなどの各種着色組成物を提供する。

【解決手段】 一般式1のアゾ化合物。

$$\begin{array}{c|c} Z & X & A_1 - A_2 & R_4 \\ & & & & \\ -Y - N & & & & \\ R_2 - N & & & \\ R_1 & & & & \\ \end{array}$$

ZはX、Yとともにヘテロ環を形成するのに必要な原子群を表す。Xは窒素、酸素、炭素を表し、Yは窒素、酸素、碳素、碳素を表し、Yは窒素、酸素、硫黄、炭素を表す。A1およびA2は炭素または何れか一方が窒素を表すが、A2の置換基はニトロ基ではない。R~R4は各々水素、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基、アルケニル基、アリール基、ヘテロ環基、スルホニル基、アシル基、カルボキシル基、カルバモイル基を表し、ただしR1とR2は共に水素では

なく、またRaとRaは共に水素ではない。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式(1)で表されるアゾ化合 物。

【化1】

$$Z$$
 X $N=N-1$ $N=N$

式中、Zは炭素原子、窒素原子、X、Yとともにヘテロ 環を形成するのに必要な原子群を表す。Xは窒素原子、 酸素原子、炭素原子を表わし、Yは窒素原子、酸素原 子、硫黄原子、炭素原子を表わすが、Xが炭素原子のと きYは窒素原子ではない。A1およびA2は各々置換され ていてもよい炭素原子または何れか一方が窒素原子を表 すが、A2の置換基はニトロ基ではない。R1、R2、R3 およびRaは各々独立して水素原子、アルキル基、シク ロアルキル基、アラルキル基、アルケニル基、アリール 基、ヘテロ環基、スルホニル基、アシル基、カルボキシ ル基、カルバモイル基を表し、各置換基はさらに置換さ れていてもよい。ただし、R₁とR₂は共に水素原子では 20 ない。またR₃とR₄は共に水素原子ではない。

【請求項2】 一般式(1)において、A₁およびA₂が 各々置換されていてもよい炭素原子であることを特徴と する請求項1に記載のアゾ化合物。

【請求項3】 一般式(1)において、炭素原子、窒素 原子、X、YおよびZによって形成されるヘテロ環が、 イミダゾール環またはトリアゾール環であることを特徴 とする請求項1または2に記載のアゾ化合物。

【請求項4】 一般式(1)において、R₁およびR₃が 2が水素原子であることを特徴とする請求項1~3のい ずれかに記載のアゾ化合物。

【請求項5】 色素成分として、請求項1~4のいずれ かに記載のアゾ化合物を含有する着色組成物。

【請求項6】 着色組成物が、インク組成物、インクジ エットインクのいずれかである請求項5に記載の着色組 成物。

【請求項7】 支持体上に白色無機顔料粒子を含有する インク受容層を有する受像材料上に、請求項6に記載の インクジェットインクを用いて画像形成することを特徴 40 とするインクジェット記録方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、新規なアゾ化合 物、該化合物を含有する着色組成物及びインクジェット 記録方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】近年、画像記録材料としては、特にカラ 一画像を形成するための材料が主流であり、具体的に は、インクジェット方式の記録材料、感熱転写方式の記 50 るが、不溶性であるため凝集しやすく、透明性の低下や

録材料、電子写真方式の記録材料、転写式ハロゲン化銀 感光材料、印刷インク、記録ペン等が盛んに利用されて いる。また、撮影機器ではCCDなどの撮像素子におい て、ディスプレーではLCDやPDPにおいてカラー画 像を記録・再現するためにカラーフィルターが使用され ている。これらのカラー画像記録材料やカラーフィルタ ーでは、フルカラー画像を再現あるいは記録するため に、所謂、加色法や減色法の3原色の色素が使用されて いるが、好ましい色再現域を実現できる吸収特性を有 10 し、かつ様々な使用条件、環境条件に耐えうる堅牢な色 素が望まれる。

【0003】インクジェット記録方法は、材料費が安価 であること、高速記録が可能なこと、記録時の騒音が少 ないこと、更にカラー記録が容易であることから、急速 に普及し、更に発展しつつある。インクジェット記録方 法には、連続的に液滴を飛翔させるコンティニュアス方 式と画像情報信号に応じて液滴を飛翔させるオンデマン ド方式が有り、その吐出方式にはピエゾ素子により圧力 を加えて液滴を吐出させる方式、熱によりインク中に気 泡を発生させて液滴を吐出させる方式、超音波を用いた 方式、あるいは静電力により液滴を吸引吐出させる方式 がある。また、インクジェット記録用インクとしては、 水性インク、油性インク、あるいは固体(溶融型)イン クが用いられる。

【0004】このようなインクジェット記録用インクに 用いられる色素に対しては、溶剤に対する溶解性あるい は分散性が良好なこと、高濃度記録が可能であること、 色相が良好であること、光、熱、環境中の活性ガス (N Ox、オゾン等の酸化性ガスの他SOxなど) に対して 置換されていてもよいアリール基またはヘテロ環基、R 30 堅牢であること、水や薬品に対する堅牢性に優れている こと、受像材料に対して定着性が良く滲みにくいこと、 インクとしての保存性に優れていること、毒性がないこ と、純度が高いこと、更には、安価に入手できることが 要求されている。しかしながら、これらの要求を高いレ ベルで満たす色素を捜し求めることは、極めて難しい。 特に、良好なマゼンタ色相を有し、光および環境中の活 性ガス、中でもオゾンなどの酸化性ガスに対して堅牢な 色素が強く望まれている。

> 【0005】電子写真方式を利用したカラーコピア、カ ラーレーザープリンターにおいては、一般に樹脂粒子中 に着色材を分散させたトナーが広く用いられている。カ ラートナーに要求される性能として、好ましい色再現域 を実現出来る吸収特性、特にOver HeadPro jector(以下OHP)で使用される際に問題とな る高い透過性(透明性)、及び使用される環境条件下に おける各種堅牢性が挙げられる。顔料を着色材として粒 子に分散させたトナーが特開昭62-157051号、 同62-255956号及び特開平6-118715号 に開示されているが、これらのトナーは耐光性には優れ

透過色の色相変化が問題となる。一方、染料を着色材として使用したトナーが特開平3-276161号、同7-209912号、同8-123085号に開示されているが、これらのトナーは逆に透明性が高く、色相変化はないものの、耐光性に問題がある。

【0006】感熱転写記録は、装置が小型で低コスト化が可能なこと、操作や保守が容易であること、更にランニングコストが安いこと等の利点を有している。感熱転写記録で使用される色素に要求される性能として、好ましい色再現域を実現出来る吸収特性、熱移行性と転写後10の定着性の両立、熱安定性、得られた画像の各種堅牢性が挙げられるが、従来知られていた色素ではこれらの性能をすべて満足するものはない。例えば定着性と耐光性を改良する目的から、熱拡散性色素を予め受像材料中に添加した遷移金属イオンによってキレート形成させる感熱転写記録材料及び画像形成方法が特開昭60-2398号等で提案されているが、形成されるキレート色素の吸収特性は不満足なレベルであり、遷移金属を使用することによる環境上の問題もある。

【0007】カラーフィルタは高い透明性が必要とされ 20 るために、染料を用いて着色する染色法と呼ばれる方法 が行われてきた。たとえば、被染色性のフォトレジスト をパターン露光、現像することによりパターンを形成 し、次いでフィルタ色の染料で染色する方法を全フィル タ色について順次繰り返すことにより、カラーフィルタ を製造することができる。染色法の他にも米国特許4,80 8,501号や特開平6-35182号などに記載されたポジ型レジ ストを用いる方法によってもカラーフィルターを製造す る事ができる。これらの方法は染料を使用するために透 過率が高く、カラーフィルタの光学特性は優れている が、耐光性や耐熱性等に限界があり、諸耐性に優れかつ 透明性の高い色素が望まれていた。一方、染料の代わり に耐光性や耐熱性が優れる有機顔料が用いる方法が広く 知られているが、顔料を用いたカラーフィルタでは染料 のような光学特性を得ることは困難であった。

【0008】従来、アゾ色素のカップリング成分としてフェノール、ナフトール、アニリン等が広く使用されてきている。これらのカップリング成分により得られる色相の良好なアゾ色素として、特開平11-209673号、特登第3020660号等に開示された色素が知ら40れているが、光堅牢性が劣るという問題点を有する。これを改良するものとして最近良好な色相を有し光堅牢性を向上させた色素が特願2000-220649に開示されている。しかし上記特許で知られている色素は何れもオゾンなどの酸化性ガスに対する堅牢性は極めて不十分である。

【0009】ヘテロ環ジアゾ成分とピリジンをカップリング成分とするアゾ色素は、特開昭51-83631号、同49-74718号、同58-101158号、同2000-280635号、特公52-46230

号、欧州特許第23309号、ドイツ特許第2719079号、同2307444号、同2513949号、同2525505号、同2832020号公報などに示されているが、本発明の特定の分子骨格を有するピリジンをカップリング成分とするアゾ化合物は全く知られていない。

[0010]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、従来 の上記問題点を解決し、以下の目的を達成することを課 題とする。即ち、本発明は、

- 1) 化学・医薬・農薬有機化合物中間体となり得る特定の構造を有する新規な化合物を提供し、
- 2) 三原色の色素として色再現性に優れた吸収特性を有し、かつ光,熱,湿度および環境中の酸化性ガスに対して十分な堅牢性を有する新規な化合物を提供し、
- 3) 色相と堅牢性に優れた着色画像形成材料を与えるインク組成物、インクジェット用インクなどの各種着色組成物

を提供することにある。

[0011]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、オゾン等の酸化性ガスに対して良好な色相と堅牢性の高い化合物について検討の結果、従来のフェノール、ナフトール、アニリン等のカップリング成分から脱却して、含窒素へテロ環化合物をカップリング成分として用いた、従来知られていない特定の分子骨格を有する下記一般式 (1)で表されるアゾ化合物を発明するに到達したものである。

【0012】本発明の上記課題は、下記化合物により解 決される。即ち、

1. 下記一般式(1)で表されるアゾ化合物。

[0013]

【化2】

$$Z \xrightarrow{X} N = N \xrightarrow{A_1 - A_2} R_4$$

$$-Y - N \xrightarrow{R_2 - N} R_3 \qquad - \Re \mathbb{Z} (1)$$

【0014】式中、Zは炭素原子、窒素原子、X、Yとともにヘテロ環を形成するのに必要な原子群を表す。X40 は窒素原子、酸素原子、炭素原子を表わし、Yは窒素原子、酸素原子、硫黄原子、炭素原子を表わすが、Xが炭素原子のときYは窒素原子ではない。 A_1 および A_2 は各々置換されていてもよい炭素原子または何れか一方が窒素原子を表すが、 A_2 の置換基は=10世末ではない。 R_1 、 R_2 、 R_3 および R_4 は各々独立して水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基、アルケニル基、アリール基、ヘテロ環基、スルホニル基、アシル基、カルボキシル基、カルバモイル基を表し、各置換基はさらに置換されていてもよい。ただし、 R_1 と R_2 は共50に水素原子ではない。また R_3 と R_4 は共に水素原子では

ない。

【0015】2. 一般式(1)において、 A_1 および A_2 が各々置換されていてもよい炭素原子であることを特徴とする前記1に記載のアゾ化合物。

【0016】3.一般式(1)において、炭素原子、窒素原子、X、YおよびZによって形成されるヘテロ環が、イミダゾール環またはトリアゾール環であることを特徴とする前記1または2に記載のアゾ化合物。

【0017】4. 一般式 (1) において、 R_1 および R_3 が置換されていてもよいアリール基またはヘテロ環基、 R_2 が水素原子であることを特徴とする前記 $1\sim3$ のいずれかに記載のアゾ化合物。

【0018】5. 色素成分として、前記1~4のいずれかに記載のアゾ化合物を含有する着色組成物。

【0019】6. 着色組成物が、インク組成物、インク ジェットインクのいずれかである前記5に記載の着色組 成物。

【0020】7. 支持体上に白色無機顔料粒子を含有するインク受容層を有する受像材料上に、前記6に記載のインクジェットインクを用いて画像形成することを特徴 20とするインクジェット記録方法。

[0021]

【発明の実施の形態】以下、本発明について詳細に説明する。なお本明細書において「~」はその前後に記載される数値を、それぞれ最小値および最大値として含む範囲を示す。

【0022】本発明の一般式(1)で表されるアゾ化合 物について詳しく説明する。Zは炭素原子、窒素原子、 X、Yとともにヘテロ環を形成するのに必要な原子群を 表す。Xは窒素原子、酸素原子、炭素原子を表わし、Y 30 は窒素原子、酸素原子、硫黄原子、炭素原子を表わす が、Xが炭素原子のときYは窒素原子ではない。Xとし ては窒素原子、炭素原子が好ましく、Yとしては窒素原 子、炭素原子、硫黄原子が好ましい。XとYの組み合わ せとして好ましくは、Xが窒素原子でYが炭素原子、X が窒素原子でYが窒素原子の場合である。前記ヘテロ環 の具体例としては、ピロール環、インドール環、イミダ ゾール環、ベンゾイミダゾール環、トリアゾール環、オ キサゾール環、ベンゾオキサゾール環などが挙げられ る。好ましくは、イミダゾール環、トリアゾール環であ 40 る。前記ヘテロ環は、任意の位置に置換基を有していて も良い。ヘテロ環上の置換基同士が結合して、環構造を 形成しても良い。また、ヘテロ環中の窒素原子は4級化 されていても良い。

【0023】ヘテロ環上の置換基として好ましくは、ハ センー1ーイル)、ビシクロアルケニル基(置換もしくロゲン原子、アルキル基(シクロアルキル基、ビシクロアルケニル は無置換のビシクロアルケニル基、好ましくは、炭素数 5から30の置換もしくは無置換のビシクロアルケニル基、 がち30の置換もしくは無置換のビシクロアルケニル基、 でまり二重結合を一個持つビシクロアルケンの水素 リール基、ヘテロ環基、シアノ基、ヒドロキシル基、ニ 原子を一個取り去った一価の基である。例えば、ビシクトロ基、カルボキシル基、アルコキシ基、アリールオキ 50 ロ [2, 2, 1] ヘプトー2ーエンー1ーイル、ビシク

シ基、シリルオキシ基、ヘテロ環オキシ基、アシルオキシ基、カルバモイルオキシ基、アルコキシカルボニルオキシ、アミノ基 (アニリノ基を含む)、アシルアミノ基、アミノカルボニルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、スルファモイルアミノ基、アルキル及びアリールスルホニルアミノ基、メルカプト基、アルキルチオ基、アリールチオ基、ヘテロ環チオ基、スルファモイル基、スルホ基、アルキル及びアリールスルホニル基、アシル基、アリールオキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、アリール及びヘテロ環アゾ基、イミド基、ホスフィニル基、ホスフィニルオキシ基、ホスフィニルアミノ基、シリル基が例として挙げられる。

【0024】更に詳しくは、置換基は、ハロゲン原子 (例えば、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子)、アルキ ル基〔直鎖、分岐、環状の置換もしくは無置換のアルキ ル基を表す。それらは、アルキル基(好ましくは炭素数 1から30のアルキル基、例えばメチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、 t ーブチル、 n ーオクチル、 エイコシル、2-クロロエチル、2-シアノエチル、2 一エチルヘキシル)、シクロアルキル基(好ましくは、 炭素数3から30の置換または無置換のシクロアルキル 基、例えば、シクロヘキシル、シクロペンチル、4-n - ドデシルシクロヘキシル)、ビシクロアルキル基 (好 ましくは、炭素数5から30の置換もしくは無置換のビ シクロアルキル基、つまり、炭素数5から30のビシク ロアルカンから水素原子を一個取り去った一価の基であ る。例えば、ビシクロ[1,2,2] ヘプタンー2ーイ ル、ビシクロ[2,2,2]オクタン-3ーイル)、更 に環構造が多いトリシクロ構造なども包含するものであ る。以下に説明する置換基の中のアルキル基 (例えばア ルキルチオ基のアルキル基) もこのような概念のアルキ ル基を表す。〕、

【0025】アルケニル基 [直鎖、分岐、環状の置換もしくは無置換のアルケニル基を表す。それらは、アルケニル基 (好ましくは炭素数2から30の置換または無置換のアルケニル基、例えば、ビニル、アリル、プレニル、ゲラニル、オレイル)、シクロアルケニル基 (好ましくは、炭素数3から30の置換もしくは無置換のシクロアルケニル基、つまり、炭素数3から30のシクロアルケニル基、つまり、炭素数3から30のシクロアルケニル基(置換もしくは無置換のビシクロアルケニル基、好ましくは、炭素数5から30の置換もしくは無置換のビシクロアルケニル基、方計とは、炭素数5から30の置換もしくは無置換のビシクロアルケニル基、のまり二重結合を一個持つビシクロアルケンの水素原子を一個取り去った一価の基である。例えば、ビシクロ「2 2 11 ヘプトー2ーエンー1ーイル ビシクロ「2 2 11 ヘプトー2ーエンー1ーイル ビシクロ

ロ[2, 2, 2] オクトー2ーエンー4ーイル) を包含 するものである。〕、

【0026】アルキニル基(好ましくは、炭素数2から 30の置換または無置換のアルキニル基、例えば、エチ ニル、プロパルギル、トリメチルシリルエチニル基、ア リール基(好ましくは炭素数6から30の置換もしくは 無置換のアリール基、例えばフェニル、pートリル、ナ フチル、mークロロフェニル、oーヘキサデカノイルア ミノフェニル)、ヘテロ環基(好ましくは5または6員 の置換もしくは無置換の、芳香族もしくは非芳香族のへ 10 テロ環化合物から一個の水素原子を取り除いた一価の基 であり、更に好ましくは、炭素数3から30の5もしく は6員の芳香族のヘテロ環基である。例えば、2-フリ ル、2-チエニル、2-ピリミジニル、2-ベンゾチア ゾリル)、シアノ基、ヒドロキシル基、ニトロ基、カル ボキシル基、アルコキシ基 (好ましくは、炭素数1から 30の置換もしくは無置換のアルコキシ基、例えば、メ トキシ、エトキシ、イソプロポキシ、tーブトキシ、n ーオクチルオキシ、2-メトキシエトキシ)、

【0027】アリールオキシ基(好ましくは、炭素数6 20 から30の置換もしくは無置換のアリールオキシ基、例 えば、フェノキシ、2-メチルフェノキシ、4-t-ブ チルフェノキシ、3-ニトロフェノキシ、2-テトラデ カノイルアミノフェノキシ)、シリルオキシ基(好まし くは、炭素数3から20のシリルオキシ基、例えば、ト リメチルシリルオキシ、t-ブチルジメチルシリルオキ シ)、ヘテロ環オキシ基(好ましくは、炭素数2から3 0の置換もしくは無置換のヘテロ環オキシ基、1-フェ ニルテトラゾールー5ーオキシ、2ーテトラヒドロピラ ニルオキシ)、アシルオキシ基(好ましくはホルミルオ 30 キシ基、炭素数2から30の置換もしくは無置換のアル キルカルボニルオキシ基、炭素数6から30の置換もし くは無置換のアリールカルボニルオキシ基、例えば、ホ ルミルオキシ、アセチルオキシ、ピバロイルオキシ、ス テアロイルオキシ、ベンゾイルオキシ、p-メトキシフ ェニルカルボニルオキシ)、

【0028】カルバモイルオキシ基(好ましくは、炭素 数1から30の置換もしくは無置換のカルバモイルオキ シ基、例えば、N, N-ジメチルカルバモイルオキシ、 N, N-ジエチルカルバモイルオキシ、モルホリノカル 40 ボニルオキシ、N, N-ジ-n-オクチルアミノカルボ =ルオキシ、N-n-オクチルカルバモイルオキシ)、 アルコキシカルボニルオキシ基(好ましくは、炭素数2 から30の置換もしくは無置換アルコキシカルボニルオ キシ基、例えばメトキシカルボニルオキシ、エトキシカ ルボニルオキシ、t-ブトキシカルボニルオキシ、n-オクチルカルボニルオキシ)、アリールオキシカルボニ ルオキシ基(好ましくは、炭素数7から30の置換もし くは無置換のアリールオキシカルボニルオキシ基、例え ば、フェノキシカルボニルオキシ、p-メトキシフェノ 50 2-ベンゾチアゾリルチオ、1-フェニルテトラゾール

キシカルボニルオキシ、p-n-ヘキサデシルオキシフ ェノキシカルボニルオキシ)、

【0029】アミノ基(好ましくは、アミノ基、炭素数 1から30の置換もしくは無置換のアルキルアミノ基、 炭素数6から30の置換もしくは無置換のアニリノ基、 例えば、アミノ、メチルアミノ、ジメチルアミノ、アニ リノ、N-メチルーアニリノ、ジフェニルアミノ)、アシ ルアミノ基(好ましくは、ホルミルアミノ基、炭素数1 から30の置換もしくは無置換のアルキルカルボニルア ミノ基、炭素数6から30の置換もしくは無置換のアリ ールカルボニルアミノ基、例えば、ホルミルアミノ、ア セチルアミノ、ピバロイルアミノ、ラウロイルアミノ、 ベンゾイルアミノ、3,4,5-トリーnーオクチルオ キシフェニルカルボニルアミノ)、アミノカルボニルア ミノ基(好ましくは、炭素数1から30の置換もしくは 無置換のアミノカルボニルアミノ、例えば、カルバモイ ルアミノ、N, N-ジメチルアミノカルボニルアミノ、 N, N-ジエチルアミノカルボニルアミノ、モルホリノ カルボニルアミノ)、

【0030】アルコキシカルボニルアミノ基(好ましく は炭素数2から30の置換もしくは無置換アルコキシカ ルボニルアミノ基、例えば、メトキシカルボニルアミ ノ、エトキシカルボニルアミノ、 t - ブトキシカルボニ ルアミノ、n-オクタデシルオキシカルボニルアミノ、 N-メチルーメトキシカルボニルアミノ)、アリールオ キシカルボニルアミノ基(好ましくは、炭素数7から3 0の置換もしくは無置換のアリールオキシカルボニルア ミノ基、例えば、フェノキシカルボニルアミノ、p-クロ ロフェノキシカルボニルアミノ、m-n-オクチルオキシ フェノキシカルボニルアミノ)、スルファモイルアミノ 基(好ましくは、炭素数0から30の置換もしくは無置 換のスルファモイルアミノ基、例えば、スルファモイル アミノ、N, N-ジメチルアミノスルホニルアミノ、N nーオクチルアミノスルホニルアミノ)、アルキル及 びアリールスルホニルアミノ基(好ましくは炭素数1か ら30の置換もしくは無置換のアルキルスルホニルアミ ノ、炭素数6から30の置換もしくは無置換のアリール スルホニルアミノ、例えば、メチルスルホニルアミノ、 ブチルスルホニルアミノ、フェニルスルホニルアミノ、 2, 3, 5-トリクロロフェニルスルホニルアミノ、p ーメチルフェニルスルホニルアミノ)、

【0031】メルカプト基、アルキルチオ基(好ましく は、炭素数1から30の置換もしくは無置換のアルキル チオ基、例えばメチルチオ、エチルチオ、n-ヘキサデ シルチオ)、アリールチオ基(好ましくは炭素数6から 30の置換もしくは無置換のアリールチオ、例えば、フ エニルチオ、p-クロロフェニルチオ、m-メトキシフ エニルチオ)、ヘテロ環チオ基(好ましくは炭素数2か ら30の置換または無置換のヘテロ環チオ基、例えば、

-5-イルチオ)、スルファモイル基(好ましくは炭素 数0から30の置換もしくは無置換のスルファモイル 基、例えば、N-エチルスルファモイル、N- (3-ド デシルオキシプロピル) スルファモイル、N, N-ジメ チルスルファモイル、N-アセチルスルファモイル、N ーベンゾイルスルファモイル、Nー(N'ーフェニルカ ルバモイル)スルファモイル)、

【0032】スルホ基、アルキル及びアリールスルフィ ニル基(好ましくは、炭素数1から30の置換または無 は無置換のアリールスルフィニル基、例えば、メチルス ルフィニル、エチルスルフィニル、フェニルスルフィニ ル、p-メチルフェニルスルフィニル)、アルキル及び アリールスルホニル基(好ましくは、炭素数1から30 の置換または無置換のアルキルスルホニル基、6から3 0の置換または無置換のアリールスルホニル基、例え ば、メチルスルホニル、エチルスルホニル、フェニルス ルホニル、p-メチルフェニルスルホニル)、

【0033】アシル基(好ましくはホルミル基、炭素数 2から30の置換または無置換のアルキルカルボニル 基、、炭素数7から30の置換もしくは無置換のアリー ルカルボニル基、炭素数4から30の置換もしくは無置 換の炭素原子でカルボニル基と結合しているヘテロ環カ ルボニル基、例えば、アセチル、ピバロイル、2ークロ ロアセチル、ステアロイル、ベンゾイル、p-n-オク チルオキシフェニルカルボニル、2-ピリジルカルボニ ル、2-フリルカルボニル)、アリールオキシカルボニ ル基(好ましくは、炭素数7から30の置換もしくは無 置換のアリールオキシカルボニル基、例えば、フェノキ シカルボニル、o-クロロフェノキシカルボニル、m- 30 ニトロフェノキシカルボニル、p-t-ブチルフェノキ シカルボニル)、アルコキシカルボニル基(好ましく は、炭素数2から30の置換もしくは無置換アルコキシ カルボニル基、例えば、メトキシカルボニル、エトキシ カルボニル、t ーブトキシカルボニル、n ーオクタデシ ルオキシカルボニル)、

【0034】カルバモイル基(好ましくは、炭素数1か ら30の置換もしくは無置換のカルバモイル、例えば、 カルバモイル、Nーメチルカルバモイル、N, Nージメ チルカルバモイル、N、N-ジ-n-オクチルカルバモ 40 イル、N-(メチルスルホニル)カルバモイル)、アリ ール及びヘテロ環アゾ基(好ましくは炭素数6から30 の置換もしくは無置換のアリールアゾ基、炭素数3から 30の置換もしくは無置換のヘテロ環アゾ基、例えば、 フェニルアゾ、p-クロロフェニルアゾ、5-エチルチ オー1、3、4ーチアジアゾールー2ーイルアゾ)、イ ミド基(好ましくは、N-スクシンイミド、N-フタル イミド)、ホスフィノ基(好ましくは、炭素数2から3 0の置換もしくは無置換のホスフィノ基、例えば、ジメ

キシホスフィノ)、

【0035】ホスフィニル基(好ましくは、炭素数2か ら30の置換もしくは無置換のホスフィニル基、例え ば、ホスフィニル、ジオクチルオキシホスフィニル、ジ エトキシホスフィニル)、ホスフィニルオキシ基(好ま しくは、炭素数2から30の置換もしくは無置換のホス フィニルオキシ基、例えば、ジフェノキシホスフィニル オキシ、ジオクチルオキシホスフィニルオキシ)、ホス フィニルアミノ基(好ましくは、炭素数2から30の置 置換のアルキルスルフィニル基、6から30の置換また 10 換もしくは無置換のホスフィニルアミノ基、例えば、ジ メトキシホスフィニルアミノ、ジメチルアミノホスフィ ニルアミノ)、シリル基(好ましくは、炭素数3から3 0の置換もしくは無置換のシリル基、例えば、トリメチ ルシリル、t-ブチルジメチルシリル、フェニルジメチ ルシリル)を表す。

> 【0036】上記の官能基の中で、水素原子を有するも のは、これを取り去り更に上記の基で置換されていても 良い。そのような官能基の例としては、アルキルカルボ ニルアミノスルホニル基、アリールカルボニルアミノス ルホニル基、アルキルスルホニルアミノカルボニル基。 アリールスルホニルアミノカルボニル基が挙げられる。 その例としては、メチルスルホニルアミノカルボニル、 p-メチルフェニルスルホニルアミノカルボニル、アセ チルアミノスルホニル、ベンゾイルアミノスルホニル基 が挙げられる。

【0037】本発明の一般式(1)で表されるアゾ化合 物において、Z、炭素原子、窒素原子、X、Yとともに 形成されたヘテロ環上の置換基として好ましくは、ハロ ゲン原子、アルキル基、アリール基、ヘテロ環基、シア ノ基、ニトロ基、カルボキシル基、スルホ基、アルキル 及びアリールスルホニル基、アルコキシカルボニル基で ある。また、ヘテロ環上の置換基同士が結合して環を形 成する場合、形成する環はヘテロ環を含んでベンゼン環 またはピリジン環を形成する場合が好ましい。

【0038】本発明の一般式(1)中で、A1およびA2 は各々置換基を有する炭素原子または少なくとも一方が 窒素原子を表す。 A 1およびA 2が共に炭素原子である骨 格が最も好ましい。

【0039】前記A1およびA2上の置換基の例として は、後述する置換基が挙げられる。但し、A2の置換基 はニトロ基ではない。前記A1およびA2が炭素原子の場 合の置換基として好ましくは、各々独立に水素原子、ハ ロゲン原子、炭素数1から3までのアルキル基、置換ま たは無置換のアリール基、カルボキシル基(さらに炭素 数1から3までのアルキル基により置換されてもよ い)、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、シア ノ基である。さらに好ましくは、水素原子、メチル基、 エチル基、シアノ基、カルバモイル基、カルボキシ基で ある。特に好ましくは、A1上の置換基が水素原子、メ チルホスフィノ、ジフェニルホスフィノ、メチルフェノ 50 チル基、A₂上の置換基が水素原子、シアノ基、カルバ

モイル基、カルボキシ基の場合である。

【0040】本発明の一般式(1)中の、R₁、R₂、R₃およびR₄は各々独立して水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基、アルケニル基、アリール基、ヘテロ環基、スルホニル基、アシル基、カルボキシル基、カルバモイル基を表し、各置換基はさらに置換されていてもよい。

【0041】アルキル基には、置換および無置換のアルキル基が含まれる。前記アルキル基は、炭素原子数が1~12のアルキル基が好ましく、より好ましくは炭素原 10子数1~6のアルキル基が好ましい。前記置換基の例には、ヒドロキシル基、アルコキシ基、シアノ基、ハロゲン原子、およびイオン性親水性基が含まれる。アルキル基の例には、メチル、エチル、ブチル、イソプロピル、tーブチル、ヒドロキシエチル、メトキシエチル、シアノエチル、トリフルオロメチル、3ースルホプロピルおよび4ースルホブチルが含まれる。

【0042】シクロアルキル基には、置換および無置換のシクロアルキル基が含まれる。前記シクロアルキル基としては、炭素原子数が5~12のシクロアルキル基が 20 好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記シクロアルキル基の例には、シグロヘキシル基が含まれる。

【0043】アラルキル基としては、置換基を有するアラルキル基および無置換のアラルキル基が含まれる。前記アラルキル基としては、炭素原子数が7~12のアラルキル基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アラルキル基の例には、ベンジル基、および2-フェネチル基が含まれる。

【0044】アルケニル基には、置換および無置換のア 30 ルケニル基が含まれる。前記アルケニル基としては、炭素原子数が5~12のアルケニル基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アルケニル基の例には、ビニル基、アリル基等が含まれる。

【0045】アリール基には、置換および無置換のアリール基が含まれる。前記アリール基としては、炭素原子数が7~12のアリール基が好ましい。前記置換基の例には、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、アルキルアミノ基、およびイオン性親水性基が含まれる。前記アリール基の例には、フェニル、pートリル、pーメ 40トキシフェニル、oークロロフェニルおよびmー(3ースルホプロピルアミノ)フェニルが含まれる。

【0046】ヘテロ環基には、置換基を有するヘテロ環基および無置換のヘテロ環基が含まれる。前記ヘテロ環基としては、5員または6員環のヘテロ環基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記ヘテロ環基の例には、2ーピリジル基、2ーチエニル基、2ーチアゾリル基、2ーベンゾチアゾリル基および2ーフリル基が含まれる。

【0047】スルホニル基としては、メタンスルホニル 50

基およびフェニルスルホニル基等が含まれる。

【0048】アシル基には、置換および無置換のアシル 基が含まれる。前記アシル基としては、炭素原子数が1 ~12のアシル基が好ましい。前記置換基の例には、イ オン性親水性基が含まれる。前記アシル基の例には、ア セチル基およびベンゾイル基が含まれる。

【0049】 R_1 、 R_2 、 R_3 および R_4 は各々独立に水素原子、炭素数 $1\sim8$ のアルキル基、アリール基、スルホニル基、アシル基、ヘテロ環基が好ましく、スルホニル基、アシル基、アリール基、ヘテロ環基がより好ましい。ただし、 R_1 と R_2 は共に水素原子ではない。また R_3 と R_4 は共に水素原子ではない。

【0050】上記のなかでも、R1とR3はアリール基またはヘテロ環基、R2は水素原子の場合が最も好ましい。また、R1とR3のアリール基は、置換基を有するアリール基である場合が特に好ましい。上記アリール基の置換基としては、アルキル基、アルコキシ基、アリーロキシ基、アルコキシカルボニル基、スルホ基、ハロゲン原子、スルファモイル基、カルバモイル基、カルバモイルオキシ基、アルコキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アリールオニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アシル基などが挙げられる。

【0051】アゾ化合物中のアゾ基は、化合物の構造によってアゾ型 (-N=N-) およびヒドラゾ型 (=N-NH-) を取り得るが、本発明においては、すべてアゾ型で記載している。

【0052】以下に、本発明のアゾ化合物の合成法について詳述する。一般式(1)は、a)ヘテロ環1級アミンと、ジアゾ化剤とを反応させてジアゾニウム塩を形成し、b)前記ジアゾニウム塩をカップリング剤と反応させて、一般式(1)で表されるアゾ染料を形成する各工程によって製造される。

【0053】ヘテロ環1級アミンからジアゾニウム塩を 形成する工程は、ChemicalReviews 7 5、241 (1975) 記載の方法などを参考にするこ とができる。ジアゾ化剤としては、亜硝酸ナトリウムの 希塩酸水溶液、亜硝酸イソペンチルまたはニトロシル硫 酸などを使用することができる。

【0054】本発明のアゾ化合物の製造に用いられるカップリング成分となるピリジンは、特開昭51-83631、特開昭49-74718、特公52-46230等に記載されている方法で合成することが出来る。

【0055】一般式(1)で表されるアゾ化合物の具体例を以下に示すが、本発明は、これらによって限定されない。

[0056]

【表1】

色素	R ₁	R ₃	R₄	R _s	R ₆
1	Ph	Ph	н	СН3	CN
2	Ph	Ph	н	СНэ	CONH ₂
3	Ph	Ph	н	CH3	СООН
4	Ph	Ph	н	CH3	н
5	Ph	Ph	н	н	
6	Ph	Ph	н	н	CONH ₂
7	Ph	Ph	н	н	СООН
8	Ph	Ph	н	н	н
9	Ph	Ph	SO ₂ CH ₃	CH ₃	н
10	Ph	₽h —	S)	СНз	н
1 1	Ph	Ph		н	. н
1 2	{С _В Н	17 — C ₈ H ₁₇	н	CH3	CN
1 3	— ()-^C _В Н		н ,	н	CN
1 4	————nc₃H	"C ₈ H ₁₇	Н	СНа	CONH₂

[0057]

【表2】

[0058]

【表3】

色素	R ₁	R _s	R ₄	A ₅	R ₆
2 4	Ph	Ph	н	CH ₃	CN
2 5	Ph	Ph	н	СНз	CONH ₂
26	Ph	Pħ	н	СНз	СООН
2 7	Ph	Ph	н	CH3	н
28	Ph	Ph	н	H	CN
29	Ph	Ph	н	н	CONH ₂
3 0	Ph	Ph	н	н	СООН
3 1	Ph	Ph	н	н	н
3 2	Ph	Ph	SO ₂ CH ₃	CH3	н
3 3	Ph	Ph —		CH ₃	н
3 4	Ph	Ph —	\$ N	н	н
3 5		-C ₈ H ₁₇	н	CH ₃	CN
36	⟨_^C ₈ H ₁₇	€	н	н	CN
37	(C _B H ₁₇	-√	н	CH3	CONH ₂

[0059]

色素		R ₁	R ₃	R ₄	R ₅	Re
38		-C ₈ H ₁	7 ————————————————————————————————————	Н	CH ₃	н
3 9		-∕	7 ————————————————————————————————————	н	н	н
4 0	м —	Me Me	Me Me	н	СН₃	CN
4 1	-	Me	—————————————————————————————————————	802CH3	CH ₃	н
4 2	M 	Me	Mg — Me —	S N	н	н
43	Me	∑—Me	Me Me	н	СНз	CN
4 4	_	so₃ĸ	-√so₃k	н	СН₃	CN
4 5	_	СС ₁₂ H ₂₅	ОС ₁₂ H ₂₅ ————————————————————————————————————	н	CH ³	CN
4 6		СООН	СООН	Н	CH₃	CN

[0060]

【表5】

[0061]

【表6】 30

【0062】本発明の化合物の用途としては、色素成分 としての着色組成物、とりわけ画像、特にカラー画像を 形成するための画像形成材料が挙げられる。具体的に は、インクジェット方式記録材料を始めとして、感熱転 写型画像記録材料、感圧記録材料、電子写真方式を用い る記録材料、転写式ハロゲン化銀感光材料、印刷イン ク、記録ペン等があり、好ましくはインクジェット方式 記録材料、感熱転写型画像記録材料、電子写真方式を用 いる記録材料であり、更に好ましくはインクジェット方 式記録材料である。また、米国特許4,808,501号、特開 平6-35182号などに記載されているLCDやCCDなどの固体 撮像素子で用いられるカラーフィルター、各種繊維の染 色の為の染色液にも適用できる。

【0063】本発明の化合物は、その用途に適した溶解 性、分散性、熱移動性など必要な物性に応じて、置換基 を調整して使用する。また、本発明の化合物の使用形態 は、溶解、乳化分散、更には固体分散でも使用できる。

【0064】[インクジェット記録用インク]インクジェ ット記録用インクは、親油性媒体や水性媒体中に本発明 の化合物を溶解及び/又は分散させることによって作製 50 ル、ジチオジグリコール、2ーメチルー1、3ープロパ

することができる。好ましくは、水性媒体を用いる場合 である。必要に応じてその他の添加剤を、本発明の効果 を害しない範囲内において含有される。その他の添加剤 としては、例えば、乾燥防止剤(湿潤剤)、褪色防止 剤、乳化安定剤、浸透促進剤、紫外線吸収剤、防腐剤、 防黴剤、pH調整剤、表面張力調整剤、消泡剤、粘度調 整剤、分散剤、分散安定剤、防錆剤、キレート剤等の公 知の添加剤が挙げられる。これらの各種添加剤は、水溶 性インクの場合にはインク液に直接添加する。油溶性染 料を分散物の形で用いる場合には、染料分散物の調製後 分散物に添加するのが一般的であるが、調製時に油相ま たは水相に添加してもよい。前記乾燥防止剤はインクジ エット記録方式に用いるノズルのインク噴射口において 該インクジェット用インクが乾燥することによる目詰ま りを防止する目的で好適に使用される。

【0065】前記乾燥防止剤としては、水より蒸気圧の 低い水溶性有機溶剤が好ましい。具体的な例としてはエ チレングリコール、プロピレングリコール、ジエチレン グリコール、ポリエチレングリコール、チオジグリコー

ンジオール、1,2,6-ヘキサントリオール、アセチ レングリコール誘導体、グリセリン、トリメチロールプ ロパン等に代表される多価アルコール類、エチレングリ コールモノメチル(又はエチル)エーテル、ジエチレン グリコールモノメチル (又はエチル) エーテル、トリエ チレングリコールモノエチル(又はブチル)エーテル等 の多価アルコールの低級アルキルエーテル類、2-ピロ リドン、N-メチルー2-ピロリドン、1、3-ジメチ ルー2-イミダゾリジノン、N-エチルモルホリン等の 複素環類、スルホラン、ジメチルスルホキシド、3-ス 10 ルホレン等の含硫黄化合物、ジアセトンアルコール、ジ エタノールアミン等の多官能化合物、尿素誘導体が挙げ られる。これらのうちグリセリン、ジエチレングリコー ル等の多価アルコールがより好ましい。また上記の乾燥 防止剤は単独で用いても良いし2種以上併用しても良 い。これらの乾燥防止剤はインク中に10~50質量% 含有することが好ましい。

【0066】前記浸透促進剤は、インクジェット用インクを紙により良く浸透させる目的で好適に使用される。前記浸透促進剤としてはエタノール、イソプロパノール、ブタノール、ジ(トリ)エチレングリコールモノブチルエーテル、1、2ーヘキサンジオール等のアルコール類やラウリル硫酸ナトリウム、オレイン酸ナトリウムやノニオン性界面活性剤等を用いることができる。これらはインク中に5~30質量%含有すれば通常充分な効果があり、印字の滲み、紙抜け(プリントスルー)を起こさない添加量の範囲で使用するのが好ましい。

【0067】前記紫外線吸収剤は、画像の保存性を向上 させる目的で使用される。前記紫外線吸収剤としては特 開昭58-185677号公報、同61-190537 30 号公報、特開平2-782号公報、同5-197075 号公報、同9-34057号公報等に記載されたベンゾ トリアゾール系化合物、特開昭46-2784号公報、 特開平5-194483号公報、米国特許第32144 63号等に記載されたベンゾフェノン系化合物、特公昭 48-30492号公報、同56-21141号公報、 特開平10-88106号公報等に記載された桂皮酸系 化合物、特開平4-298503号公報、同8-534 27号公報、同8-239368号公報、同10-18 2621号公報、特表平8-501291号公報等に記 40 載されたトリアジン系化合物、リサーチディスクロージ ャーNo. 24239号に記載された化合物やスチルベ ン系、ベンズオキサゾール系化合物に代表される紫外線 を吸収して蛍光を発する化合物、いわゆる蛍光増白剤も 用いることができる。

【0068】前記褪色防止剤は、画像の保存性を向上させる目的で使用される。前記褪色防止剤としては、各種の有機系及び金属錯体系の褪色防止剤を使用することができる。有機の褪色防止剤としてはハイドロキノン類、アルコキシフェノール類、ジアルコキシフェノール類、

フェノール類、アニリン類、アミン類、インダン類、クロマン類、アルコキシアニリン類、ヘテロ環類などがあり、金属錯体としてはニッケル錯体、亜鉛錯体などがある。より具体的にはリサーチディスクロージャーNo. 176430第VIIの [ないし」項、同No. 15162、同No. 187160650 頁左欄、同No. 15162、同No. 15162 に引用された特許に記載された化合物や特開昭62-215272 号公報の127 頁~137 頁に記載された代表的化合物の一般式及び化合物例に含まれる化合物を使用することができる。

【0069】前記防黴剤としてはデヒドロ酢酸ナトリウム、安息香酸ナトリウム、ナトリウムピリジンチオンー1ーオキシド、pーヒドロキシ安息香酸エチルエステル、1,2ーベンズイソチアゾリンー3ーオンおよびその塩等が挙げられる。これらはインク中に0.02~1.00質量%使用するのが好ましい。

【0070】前記 $_{\rm P}$ H調整剤としては前記中和剤(有機塩基、無機アルカリ)を用いることができる。前記 $_{\rm P}$ H 調整剤はインクジェット用インクの保存安定性を向上させる目的で、該インクジェット用インクが $_{\rm P}$ H6 \sim 10と夏用に添加するのが好ましく、 $_{\rm P}$ H7 \sim 10となるように添加するのがより好ましい。

20

【0071】前記表面張力調整剤としてはノニオン、カ チオンあるいはアニオン界面活性剤が挙げられる。尚、 本発明のインクジェット用インクの表面張力は20~6 0 mN/mが好ましい。さらに 25~45 mN/mが好 ましい。また本発明のインクジェット用インクの粘度は 30mPa·s以下が好ましい。更に20mPa·s以 下に調整することがより好ましい。界面活性剤の例とし ては、脂肪酸塩、アルキル硫酸エステル塩、アルキルベ ンゼンスルホン酸塩、アルキルナフタレンスルホン酸 塩、ジアルキルスルホコハク酸塩、アルキルリン酸エス テル塩、ナフタレンスルホン酸ホルマリン縮合物、ポリ オキシエチレンアルキル硫酸エステル塩等のアニオン系 界面活性剤や、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、 ポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル、ポリオキ シエチレン脂肪酸エステル、ソルビタン脂肪酸エステ ル、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル、ポ リオキシエチレンアルキルアミン、グリセリン脂肪酸エ ステル、オキシエチレンオキシプロピレンブロックコポ リマー等のノニオン系界面活性剤が好ましい。また、ア セチレン系ポリオキシエチレンオキシド界面活性剤であ SSURFYNOLS (AirProducts&Ch emicals社)も好ましく用いられる。また、N、 NージメチルーNーアルキルアミンオキシドのようなア ミンオキシド型の両性界面活性剤等も好ましい。更に、 特開昭59-157,636号の第(37)~(38)頁、リサ ーチ・ディスクロージャーNo. 308119(198 50 9年) 記載の界面活性剤として挙げたものも使うことが

できる。

【0072】前記消泡剤としては、フッ素系、シリコーン系化合物やEDTAに代表されるキレート剤等も必要に応じて使用することができる。

【0073】本発明のマゼンタ化合物を水性媒体に分散させる場合は、特開平11-286637号、特願平2000-78491号、同2000-80259号、同2000-62370号のように化合物と油溶性ポリマーとを含有する着色微粒子を水性媒体に分散したり、特願平2000-78454号、同2000-78491号、同2000-203856号、同2000-203857号のように高沸点有機溶媒 10に溶解した本発明の化合物を水性媒体中に分散することが好ましい。本発明の化合物を水性媒体に分散させる場合の具体的な方法、使用する油溶性ポリマー、高沸点有機溶剤、添加剤及びそれらの使用量は、前記特許に記載されたものを好ましく使用することができる。あるいは、前記アゾ化合物を固体のまま微粒子状態に分散してもよい。分散時には、分散剤や界面活性剤を使用することができる。

【0074】分散装置としては、簡単なスターラーやインペラー攪拌方式、インライン攪拌方式、ミル方式(例 20 えば、コロイドミル、ボールミル、サンドミル、アトライター、ロールミル、アジテーターミル等)、超音波方式、高圧乳化分散方式(高圧ホモジナイザー;具体的な市販装置としてはゴーリンホモジナイザー、マイクロフルイダイザー、DeBEE2000等)を使用することができる。上記のインクジェット記録用インクの調製方法については、先述の特許以外にも特開平5-148436号、同5-295312号、同7-97541号、同7-82515号、同7-118584号、特開平11-286637号、特願2000-87539号の各公報に詳細が記載されていて、本発明のインクジェット記録用インクの調製にも利用できる。

【0075】前記水性媒体は、水を主成分とし、所望に より、水混和性有機溶剤を添加した混合物を用いること ができる。前記水混和性有機溶剤の例には、アルコール (例えば、メタノール、エタノール、n-プロパノー ル、イソプロパノール、ブタノール、イソブタノール、 secーブタノール、tーブタノール、ペンタノール、 ヘキサノール、シクロヘキサノール、ベンジルアルコー ル)、多価アルコール類(例えば、エチレングリコー ル、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、 ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、ジプ ロピレングリコール、ポリプロピレングリコール、ブチ レングリコール、ヘキサンジオール、ペンタンジオー ル、グリセリン、ヘキサントリオール、チオジグリコー ル)、グリコール誘導体(例えば、エチレングリコール モノメチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエ ーテル、エチレングリコールモノブチルエーテル、ジエ チレングルコールモノメチルエーテル、ジエチレングリ

メチルエーテル、プロピレングリコールモノブチルエー テル、ジプロピレングリコールモノメチルエーテル、ト リエチレングリコールモノメチルエーテル、エチレング. リコールジアセテート、エチレングリコールモノメチル エーテルアセテート、トリエチレングリコールモノメチ ルエーテル、トリエチレングリコールモノエチルエーテ ル、エチレングリコールモノフェニルエーテル)、アミ ン(例えば、エタノールアミン、ジエタノールアミン、 トリエタノールアミン、N-メチルジエタノールアミ ン、N-エチルジエタノールアミン、モルホリン、N-エチルモルホリン、エチレンジアミン、ジエチレントリ アミン、トリエチレンテトラミン、ポリエチレンイミ ン、テトラメチルプロピレンジアミン)及びその他の極 性溶媒(例えば、ホルムアミド、N, N-ジメチルホル ムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、ジメチルス ルホキシド、スルホラン、2-ピロリドン、N-メチル -2-ピロリドン、N-ビニル-2-ピロリドン、2-オキサゾリドン、1,3-ジメチル-2-イミダゾリジ ノン、アセトニトリル、アセトン)が含まれる。尚、前 記水混和性有機溶剤は、二種類以上を併用してもよい。 【0076】本発明のインクジェット記録用インク10 0質量部中、本発明の化合物を0.2質量部以上10質 量部以下含有するのが好ましい。また、本発明のインク ジェット用インクには、本発明の化合物とともに、他の 色素を併用してもよい。2種類以上の色素を併用する場 合は、色素の含有量の合計が前記範囲となっているのが 好ましい。

【0078】適用できるイエロー染料としては、任意のものを使用する事が出来る。例えばカップリング成分 (以降カプラー成分と呼ぶ)としてフェノール類、ナフトール類、アニリン類、ピラゾロンやピリドン等のよう なヘテロ環類、開鎖型活性メチレン化合物類、などを有するアリールもしくはヘテリルアゾ染料;例えばカプラー成分として開鎖型活性メチレン化合物類などを有する アゾメチン染料;例えばベンジリデン染料やモノメチンオキソノール染料等のようなメチン染料;例えばナフトキノン染料、アントラキノン染料等のようなキノン系染料などがあり、これ以外の染料種としてはキノフタロン染料、ニトロ・ニトロソ染料、アクリジン染料、アクリジノン染料等を挙げることができる。

チレングルコールモノメチルエーテル、ジエチレングリ 【0079】併用できるマゼンタ染料としては、任意の コールモノブチルエーテル、プロピレングリコールモノ 50 ものを使用する事が出来る。例えばカプラー成分として

フェノール類、ナフトール類、アニリン類などを有する アリールもしくはヘテリルアゾ染料:例えばカプラー成 分としてピラゾロン類、ピラゾロトリアゾール類などを 有するアゾメチン染料;例えばアリーリデン染料、スチ リル染料、メロシアニン染料、シアニン染料、オキソノ ール染料などのようなメチン染料;ジフェニルメタン染 料、トリフェニルメタン染料、キサンテン染料などのよ うなカルボニウム染料、例えばナフトキノン、アントラ キノン、アントラピリドンなどのようなキノン染料、例 えばジオキサジン染料等のような縮合多環染料等を挙げ ることができる。また、本発明の色素を2種以上併用し てもよい。

【0080】適用できるシアン染料としては、任意のも のを使用する事が出来る。例えばカプラー成分としてフ エノール類、ナフトール類、アニリン類などを有するア リールもしくはヘテリルアゾ染料:例えばカプラー成分 としてフェノール類、ナフトール類、ピロロトリアゾー ルのようなヘテロ環類などを有するアゾメチン染料;シ アニン染料、オキソノール染料、メロシアニン染料など のようなポリメチン染料;ジフェニルメタン染料、トリ フェニルメタン染料、キサンテン染料などのようなカル ボニウム染料;フタロシアニン染料;アントラキノン染 料; インジゴ・チオインジゴ染料などを挙げることが できる。前記の各染料は、クロモフォアの一部が解離し て初めてイエロー、マゼンタ、シアンの各色を呈するも のであっても良く、その場合のカウンターカチオンはア ルカリ金属や、アンモニウムのような無機のカチオンで あってもよいし、ピリジニウム、4級アンモニウム塩の ような有機のカチオンであってもよく、さらにはそれら を部分構造に有するポリマーカチオンであってもよい。 適用できる黒色材としては、ジスアゾ、トリスアゾ、テ トラアゾ染料のほか、カーボンブラックの分散体を挙げ ることができる。

【0081】[インクジェット記録方法] 本発明のインクジェット記録方法は、前記インクジェット記録用インクにエネルギーを供与して、公知の受像材料、即ち普通紙、樹脂コート紙、例えば特開平8-169172号公報、同8-27693号公報、同2-276670号公報、同7-276789号公報、同9-323475号公報、特開昭62-238783号公報、特開平10-40153989号公報、同10-217473号公報、同10-235995号公報、同10-337947号公報、同10-217597号公報、同10-337947号公報等に記載されているインクジェット専用紙、フィルム、電子写真共用紙、布帛、ガラス、金属、陶磁器等に画像を形成する。

【0082】画像を形成する際に、光沢性や耐水性を与えたり耐候性を改善する目的からポリマーラテックス化合物を併用してもよい。ラテックス化合物を受像材料に付与する時期については、着色剤を付与する前であって 50

も、後であっても、また同時であってもよく、したがって添加する場所も受像紙中であっても、インク中であってもよく、あるいはポリマーラテックス単独の液状物として使用しても良い。具体的には、特願2000-363090、同2000-315231、同2000-354380、同2000-343944、同2000-268952、同2000-299465、同2000-297365に記載された方法を好ましく用いることができる。

【0083】本発明のインクを用いてインクジェットプ リント用の記録紙及び記録フィルムについて説明する。 記録紙及び記録フィルムにおける支持体は、LBKP、 NBKP等の化学パルプ、GP、PGW、RMP、TM P、CTMP、CMP、CGP等の機械パルプ、DIP 等の古紙パルプ等からなり、必要に応じて従来公知の顔 料、バインダー、サイズ剤、定着剤、カチオン剤、紙力 増強剤等の添加剤を混合し、長網抄紙機、円網抄紙機等 の各種装置で製造されたもの等が使用可能である。これ らの支持体の他に合成紙、プラスチックフィルムシート のいずれであってもよく、支持体の厚みは10~250 ・香A坪量は10~250g/m²が望ましい。支持体に は、そのままインク受容層及びバックコート層を設けて もよいし、デンプン、ポリビニルアルコール等でサイズ プレスやアンカーコート層を設けた後、インク受容層及 びバックコート層を設けてもよい。更に支持体には、マ シンカレンダー、TGカレンダー、ソフトカレンダー等 のカレンダー装置により平坦化処理を行ってもよい。本 発明では支持体としては、両面をポリオレフィン (例え ば、ポリエチレン、ポリスチレン、ポリエチレンテレフ タレート、ポリブテン及びそれらのコポリマー) でラミ ネートした紙及びプラスチックフィルムがより好ましく 30 用いられる。ポリオレフィン中に、白色顔料 (例えば、 酸化チタン、酸化亜鉛)又は色味付け染料(例えば、コ バルトブルー、群青、酸化ネオジウム)を添加すること が好ましい。

【0084】支持体上に設けられるインク受容層には、 顔料や水性バインダーが含有される。顔料としては、白 色顔料が好ましく、白色顔料としては、炭酸カルシウ ム、カオリン、タルク、クレー、珪藻土、合成非晶質シ リカ、珪酸アルミニウム、珪酸マグネシウム、珪酸カル シウム、水酸化アルミニウム、アルミナ、リトポン、ゼ オライト、硫酸バリウム、硫酸カルシウム、二酸化チタ ン、硫化亜鉛、炭酸亜鉛等の白色無機顔料、スチレン系 ピグメント、アクリル系ピグメント、尿素樹脂、メラミ ン樹脂等の有機顔料等が挙げられる。インク受容層に含 有される白色顔料としては、多孔性無機顔料が好まし く、特に細孔面積が大きい合成非晶質シリカ等が好滴で ある。合成非晶質シリカは、乾式製造法によって得られ る無水珪酸及び湿式製造法によって得られる含水珪酸の いずれも使用可能であるが、特に含水珪酸を使用するこ とが望ましい。

【0085】インク受容層に含有される水性バインダー

としては、ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリ ビニルアルコール、デンプン、カチオン化デンプン、カ ゼイン、ゼラチン、カルボキシメチルセルロース、ヒド ロキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリ アルキレンオキサイド、ポリアルキレンオキサイド誘導 体等の水溶性高分子、スチレンブタジエンラテックス、 アクリルエマルジョン等の水分散性高分子等が挙げられ る。これらの水性バインダーは単独又は2種以上併用し て用いることができる。本発明においては、これらの中 でも特にポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビ 10 ニルアルコールが顔料に対する付着性、インク受容層の 耐剥離性の点で好適である。インク受容層は、顔料及び 水性結着剤の他に媒染剤、耐水化剤、耐光性向上剤、界 面活性剤、その他の添加剤を含有することができる。

【0086】インク受容層中に添加する媒染剤は、不動 化されていることが好ましい。そのためには、ポリマー 媒染剤が好ましく用いられる。ポリマー媒染剤について は、特開昭48-28325号、同54-74430 号、同54-124726号、同55-22766号、 同55-142339号、同60-23850号、同6 0-23851号、同60-23852号、同60-2 3853号、同60-57836号、同60-6064 3号、同60-118834号、同60-122940 号、同60-122941号、同60-122942 号、同60-235134号、特開平1-161236 号の各公報、米国特許2484430号、同25485 64号、同3148061号、同3309690号、同 4115124号、同4124386号、同41938 00号、同4273853号、同4282305号、同 161236号公報の212~215頁に記載のポリマ 一媒染剤を含有する受像材料が特に好ましい。同公報記 載のポリマー媒染剤を用いると、優れた画質の画像が得 られ、かつ画像の耐光性が改善される。

【0087】前記耐水化剤は、画像の耐水化に有効であ り、これらの耐水化剤としては、特にカチオン樹脂が望 ましい。このようなカチオン樹脂としては、ポリアミド ポリアミンエピクロルヒドリン、ポリエチレンイミン、 ポリアミンスルホン、ジメチルジアリルアンモニウムク ロライド重合物、カチオンポリアクリルアミド、コロイ 40 ダルシリカ等が挙げられ、これらのカチオン樹脂の中で 特にポリアミドポリアミンエピクロルヒドリンが好適で ある。これらのカチオン樹脂の含有量は、インク受容層 の全固形分に対して1~15質量%が好ましく、特に3 ~10質量%であることが好ましい。

【0088】前記耐光性向上剤としては、硫酸亜鉛、酸 化亜鉛、ヒンダードアミン系酸化防止剤、ベンゾフェノ ン系やベンゾトリアゾール系の紫外線吸収剤等が挙げら れる。これらの中で特に硫酸亜鉛が好適である。

剤、スベリ性改良剤あるいは帯電防止剤として機能す る。界面活性剤については、特開昭62-173463 号、同62-183457号の各公報に記載がある。界 面活性剤の代わりに有機フルオロ化合物を用いてもよ い。有機フルオロ化合物は、疎水性であることが好まし い。有機フルオロ化合物の例には、フッ素系界面活性 剤、オイル状フッ素系化合物(例えば、フッ素油)及び 固体状フッ素化合物樹脂(例えば、四フッ化エチレン樹 脂)が含まれる。有機フルオロ化合物については、特公 昭57-9053号(第8~17欄)、特開昭61-2 0994号、同62-135826号の各公報に記載が ある。その他のインク受容層に添加される添加剤として は、顔料分散剤、増粘剤、消泡剤、染料、蛍光増白剤、 防腐剤、pH調整剤、マット剤、硬膜剤等が挙げられ る。尚、インク受容層は1層でも2層でもよい。

【0090】記録紙及び記録フィルムには、バックコー ト層を設けることもでき、この層に添加可能な成分とし ては、白色顔料、水性バインダー、その他の成分が挙げ られる。バックコート層に含有される白色顔料として は、例えば、軽質炭酸カルシウム、重質炭酸カルシウ 20 ム、カオリン、タルク、硫酸カルシウム、硫酸バリウ ム、二酸化チタン、酸化亜鉛、硫化亜鉛、炭酸亜鉛、サ チンホワイト、珪酸アルミニウム、ケイソウ土、珪酸カ ルシウム、珪酸マグネシウム、合成非晶質シリカ、コロ イダルシリカ、コロイダルアルミナ、擬ベーマイト、水 酸化アルミニウム、アルミナ、リトポン、ゼオライト、 加水ハロイサイト、炭酸マグネシウム、水酸化マグネシ ウム等の白色無機顔料、スチレン系プラスチックピグメ ント、アクリル系プラスチックピグメント、ポリエチレ 4450224号の各明細書に記載がある。特開平1- 30 ン、マイクロカプセル、尿素樹脂、メラミン樹脂等の有 機顔料等が挙げられる。

> 【0091】バックコート層に含有される水性バインダ ーとしては、スチレン/マレイン酸塩共重合体、スチレ ン/アクリル酸塩共重合体、ポリビニルアルコール、シ ラノール変性ポリビニルアルコール、デンプン、カチオ ン化デンプン、カゼイン、ゼラチン、カルボキシメチル セルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ポリビニル ピロリドン等の水溶性高分子、スチレンブタジエンラテ ックス、アクリルエマルジョン等の水分散性高分子等が 挙げられる。バックコート層に含有されるその他の成分 としては、消泡剤、抑泡剤、染料、蛍光増白剤、防腐 剤、耐水化剤等が挙げられる。

【0092】インクジェット記録紙及び記録フィルムの 構成層 (バックコート層を含む) には、ポリマーラテッ クスを添加してもよい。ポリマーラテックスは、寸度安 定化、カール防止、接着防止、膜のひび割れ防止のよう な膜物性改良の目的で使用される。ポリマーラテックス については、特開昭62-245258号、同62-1 316648号、同62-110066号の各公報に記 【0089】前記界面活性剤は、塗布助剤、剥離性改良 50 載がある。ガラス転移温度が低い(40℃以下の)ポリ

マーラテックスを媒染剤を含む層に添加すると、層のひ び割れやカールを防止できる。また、ガラス転移温度が 高いポリマーラテックスをバックコート層に添加して も、カールを防止できる。

【0093】本発明のインクはインクジェットの記録方 式に制限はなく、公知の方式、例えば静電誘引力を利用 してインクを吐出させる電荷制御方式、ピエゾ素子の振 動圧力を利用するドロップオンデマンド方式(圧力パル ス方式)、電気信号を音響ビームに変えインクに照射し エット方式、及びインクを加熱して気泡を形成し、生じ た圧力を利用するサーマルインクジェット方式等に用い られる。インクジェット記録方式には、フォトインクと 称する濃度の低いインクを小さい体積で多数射出する方 式、実質的に同じ色相で濃度の異なる複数のインクを用 いて画質を改良する方式や無色透明のインクを用いる方 式が含まれる。

[0094]

【実施例】以下に本発明の実施例について説明するが、 本発明はこれらにより限定されるものでない。 実施例1

(例示化合物12の合成) 2-アミノー4、5-ジシア ノー1-エトキシカルボニルメチルイミダゾール0.1 3g(0.6mmol)、酢酸0.8ml、プロピオン 酸1. 2 m l を内温 0 ℃以下で攪拌し、4 5 %ニトロシ ル硫酸 0. 19g (0. 66 mm o l) を添加した。そ のまま30分間撹拌してジアゾニウム塩を調製した。別 のフラスコに2,6ービスー(4ーオクチルアニリノ) -3-シアノ-4-メチルピリジン0.26g(0.5mmol)、酢酸ナトリウム0.8g、DMF4.5m 30 1、酢酸エチル2m1を加えて攪拌し、内温0℃以下に 冷却した。この溶液に、別途調製しておいた上記ジアゾ ニウム塩を加えた。ジアゾニウム塩添加後、さらにその 反応液をそのまま1時間反応させた後、飽和食塩水30 mlを加え、析出した例示化合物5を吸引ろ過し、単離 した。さらにこの粗結晶をカラムクロマトグラフィー (ヘキサン-酢酸エチル) で精製した。 λ max = 5 1 0 $nm (DMF) \circ m/Z (FABMS; posi) = 7$ 55.

【0095】実施例2

(例示化合物15の合成) 2-アミノー4、5-ジシア ノー1ーエトキシカルボニルメチルイミダゾール0.1 3g(0.6mmol)、酢酸0.8ml、プロピオン 酸1.2mlを内温0℃以下で攪拌し、45%ニトロシ ル硫酸 O. 19g (O. 66 mm o l) を添加した。そ のまま30分間攪拌してジアゾニウム塩を調製した。別 のフラスコに2, 6-ビス-(4-オクチルアニリノ)-4-メチルピリジン0.25g(0.5mmol)、 酢酸ナトリウム 0.8g、DMF4.5ml、酢酸エチ

の溶液に、別途調製しておいた上記ジアゾニウム塩を加 えた。ジアゾニウム塩添加後、さらにその反応液をその まま1時間反応させた後、飽和食塩水30mlを加え、 析出した例示化合物5を吸引ろ過し、単離した。さらに この粗結晶をカラムクロマトグラフィー (ヘキサン一酢 酸エチル) で精製した。 λ max = 528 n m (DM F) $_{\circ}$ m/Z (FABMS; posi) = 730 $_{\circ}$

【0096】実施例3

(例示化合物 3 5 の合成) 5 - アミノー1 - t e r t -て、放射圧を利用してインクを吐出させる音響インクジ 10 ブトキシカルボニルメチルー3-フェニルトリアゾール 0.16g (0.6mmol)、酢酸0.6ml、プロ ピオン酸 0. 9 m l を内温 0 ℃以下で攪拌し、45%ニ トロシル硫酸 0. 19g (0.66mmol) を添加し た。そのまま30分間撹拌してジアゾニウム塩を調製し た。別のフラスコに2,6-ビス-(4-オクチルアニ リノ) -3-シアノ-4-メチルピリジン0.26 g (0.5mmol)、酢酸ナトリウム0.8g、DMF 4. 5 ml、酢酸エチル2 mlを加えて攪拌し、内温0 ℃以下に冷却した。この溶液に、別途調製しておいた上 20 記ジアゾニウム塩を加えた。ジアゾニウム塩添加後、さ らにその反応液をそのまま1時間反応させた後、飽和食 塩水30mlを加え、析出した例示化合物5を吸引ろ過 し、単離した。さらにこの粗結晶をアセトニトリル溶媒 で再結晶した。収量 0. 15g、収率 37%、λmax= 493nm (DMF) om/Z (FABMS: pos i) = 810

【0097】実施例4

(例示化合物 3 7 の合成) 5 - アミノー 1 - t e r t -ブトキシカルボニルメチルー3-フェニルトリアゾール 0.16g(0.6mmol)、酢酸0.6ml、プロ ピオン酸 0. 9 m l を内温 0 ℃以下で攪拌し、45%ニ トロシル硫酸 0. 19g (0.66 mm o l) を添加し た。そのまま30分間攪拌してジアゾニウム塩を調製し た。別のフラスコに2,6-ビス-(4-オクチルアニ リノ) -3-カルバモイル-4-メチルピリジン0.2 5g (0.5mmol)、酢酸ナトリウム0.8g、D MF4.5ml、酢酸エチル2mlを加えて攪拌し、内 温0℃以下に冷却した。この溶液に、別途調製しておい た上記ジアゾニウム塩を加えた。ジアゾニウム塩添加 後、さらにその反応液をそのまま1時間反応させた後、 飽和食塩水30mlを加え、有機物を酢酸エチルで抽出 した。さらにこの粗結晶をカラムクロマトグラフィー (ヘキサンー酢酸エチル) で精製した。 $\lambda \max = 507$ $n m (DMF) \cdot m/Z (FABMS; posi) = 8$ 28.

【0098】実施例5

(例示化合物 3 8 の合成) 5 - アミノー 1 - t e r t -ブトキシカルボニルメチルー3-フェニルトリアゾール 0.16g (0.6mmol)、酢酸0.6ml、プロ ル2mlを加えて攪拌し、内温0℃以下に冷却した。こ 50 ピオン酸0.9mlを内温0℃以下で攪拌し、45%ニ

トロシル硫酸 0. 19g (0.66mmol) を添加した。そのまま30分間攪拌してジアゾニウム塩を調製した。別のフラスコに2,6ービスー(4ーオクチルアニリノ)ー4ーメチルピリジン0.27g (0.5mmol)、酢酸ナトリウム0.8g、DMF4.5ml、酢酸エチル2mlを加えて攪拌し、内温0℃以下に冷却した。この溶液に、別途調製しておいた上記ジアゾニウム塩を加えた。ジアゾニウム塩添加後、さらにその反応液をそのまま1時間反応させた後、飽和食塩水30mlを*

ーインク液Aの組成ー

色素(例示化合物21) ジエチレングリコール テトラエチレングルコールモノブチルエーテル グリセリン ジエタノールアミン

シエグノールノミ

水

【0100】前記アゾ化合物を、下記表7に示すように 化合物を変更した以外は、インク液Aの調製と同様にし て、インク液B~Dを調製した。比較例として、比較化 合物1~4

[0101]

【化3】

(HOH₄C₂)₂N NHC₂H₄SO₃Na NH 比較化合物 2 SO₃Na

【0102】を用いて上記と同様にインク液E~Hを調 50

*加え、有機物を酢酸エチルで抽出した。さらにこの粗結 晶をカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチ ル)で精製した。 λ max=511nm (DMF)。 m/ Z (FABMS; posi)=785。

【0099】実施例6

(インクジェットインク)下記の成分を $30\sim40$ ℃で加熱しながら1時間撹拌した後、平均孔径 0.8μ 、直径47mmのミクロフィルターを用いて加圧濾過して、インク液Aを調製した。

5 質量部 9 質量部 9 質量部 7 質量部 7 0 質量部

製した。

【0103】(画像記録及び評価)インク液A〜Hを用いて、インクジェットプリンター(PM-700C、セ20 イコーエプソン(株)製)で、フォト光沢紙(富士写真フイルム(株)製インクジェットペーパー、スーパーフォトグレード)に画像を記録した。得られた画像について、光堅牢性を評価した。

【0104】光堅牢性については、記録した直後の画像 濃度Ciを測定した後、ウェザーメーター(アトラス C. 165)を用いて、画像にキセノン光(8万5千ルクス)を7日間照射した後、再び画像濃度Cfを測定し、キセノン光照射前後の画像濃度の差から色素残存率({(Ci-Cf)/Ci}×100%)を算出し、評30 価した。画像濃度は反射濃度計(X-Rite310TR)を用いて測定した。色素残存率は、反射濃度が1、1.5、及び2.0の3点で測定した。評価結果を下記表7に示す。下記表7中、いずれの濃度においても色素残存率が80%以上の場合を〇、2点が80%未満の場合を△、すべての濃度で80%未満の場合を×として示した。

【0105】耐オゾンガス性については、記録した直後の画像を、オゾンガス濃度が 0.5 p p mに設定されたボックス内に 2 4 時間放置し、オゾンガス下放置前後の40 画像濃度を反射濃度計(X-Rite 310 T R)を用いて測定し、色素残存率として評価した。尚、前記反射濃度は、1、1.5及び 2.0の3点で測定した。ボックス内のオゾンガス濃度は、APPLICS製オゾンガスモニター(モデル:OZG-EM-01)を用いて設定した。何れの濃度でも色素残存率が 70%以上の場合を○、1又は 2点が 70%未満を△、全ての濃度で 70%未満の場合を×として、三段階で評価した。

[0106]

【表7】

インク被	化合物	光堅牢性	耐オゾン ガス性	
Α	例示化合物21	0	0	本発明
В	例示化合物23	0	0	本発明
C	例示化合物 4 4	0	0	本発明
D	例示化合物 4 6	0	0	本発明
E	比較化合物 I	×	×	比較例
F	比較化合物 2	Δ	×	比較例
G	比較化合物3	Δ	×	比較例
Н	比較化合物 4	Δ~0	Δ	比較例

【0107】表7に示すように、インク液A~Dから得 られたマゼンタ画像は、インク液E~Hから得られたマ 10 ゼンタ画像よりも光堅牢性、耐オゾンガス性に対して優 れている。また比較例と比べ本発明の色素はスペクトル の短波側、長波側の切れが急峻であり、色再現性に優れ ている。

【0108】更に、インク液A~Dを用いて、インクジ ェットプリンター (PM-700C、セイコーエプソン (株) 製) により、スーパーファイン専用光沢紙 (M J A4S3P、セイコーエプソン(株)製)に画像を記録 した。得られた画像の光堅牢性、耐オゾンガス性を評価 したところ、いずれも表7と同様の結果が得られた。

【0109】実施例7

(乳化分散インク)

試料101の作製

アゾ化合物(具体的化合物例12;油溶性染料)5.6 3g、ジオクチルスルホコハク酸ナトリウム7.04g を、下記高沸点有機溶媒 (s-2) 4.22g、下記高 沸点有機溶媒(sー11)5.63g及び酢酸エチル5 0ml中に70℃にて溶解させた。この溶液中に500 mlの脱イオン水をマグネチックスターラーで撹拌しな がら添加し、水中油滴型の粗粒分散物を作製した。次に 30 この粗粒分散物を、マイクロフルイダイザー(MICR OFLUIDEX INC) にて600barの圧力で 5回通過させることで微粒子化を行った。 更にでき上が った乳化物をロータリーエバポレーターにて酢酸エチル の臭気が無くなるまで脱溶媒を行った。こうして得られ た疎水性染料の微細乳化物に、ジエチレングリコール1 40g、グリセリン50g、SURFYNOL465 (AirProducts&Chemicals社) 7

g、脱イオン水900mlを添加してインクを作製し た。

【0110】試料102~105の作製

試料101のアゾ化合物(例示化合物12)を下記表8 のアゾ化合物に変更した以外は、試料101と同様に試 料102~105を作製した。また下記比較化合物5. 6についても試料101と同様に試料106~107を 作製した。

[0111]

【化4】

20

【表8】

試料	化合物	紙依存性	耐水性	耐光性	耐オゾン ガス性
101	例示化合物12	Α	Α	A	A
102	例示化合物17	Α	A	Α	A
103	例示化合物 3 6	Α	Α	Α	A
104	例示化合物43	Α	Α	Α	Α
105	例示化合物 4 5	Α	Α	Α	A
106	比較化合物 5	В	В	В	С
107	比較化合物 6	В	В	В	В

【0113】 (画像記録及び評価) インク試料101~ 107について下記評価を行った。「紙依存性」、「耐 水性」及び「耐光性」は、各インクジェット用インク を、インクジェットプリンター(EPSON(株)社

ム(株)製;インクジェットペーパー、フォトグレー ド) に画像を記録した後で評価したものである。

【0114】 <紙依存性>前記フォト光沢紙に形成した 画像と、別途にPPC用普通紙に形成した画像との色相 製; PM-700C)でフォト光沢紙(富士写真フイル 50 を比較し、両画像間の差が小さい場合をA(良好)、両

画像間の差が大きい場合をB(不良)として、二段階で 評価した。

【0115】 <耐水性>前記画像を形成したフォト光沢 紙を、1時間室温乾燥した後、30秒間水に浸漬し、室 温にて自然乾燥させ、滲みを観察した。滲みが無いもの をA、滲みが僅かに生じたものをB、滲みが多いものを Cとして、三段階で評価した。

【0116】 <耐光性>前記画像を形成したフォト光沢 紙に、ウェザーメーター (アトラスC. I65) を用い セノン照射前後の画像濃度を反射濃度計 (X-Rite 310TR) を用いて測定し、色素残存率として評価し た。尚、前記反射濃度は、1、1.5及び2.0の3点 で測定した。何れの濃度でも色素残存率が70%以上の 場合をA、1又は2点が70%未満をB、全ての濃度で 70%未満の場合をCとして、三段階で評価した。

【0117】<耐オゾン性>前記画像を形成したフォト 光沢紙を、実施例6の水性インクにおいて行った同様の* *測定及び評価をした。

【0118】表から明らかなように、本発明のインクジ エット用インクは紙依存性が小さく、耐水性、耐光性、 耐オゾンガス性に優れている。また比較例と比べ本発明 の色素はスペクトルの短波側、長波側の切れが急峻であ り、色再現性に優れている。

【0119】 実施例8

実施例7で作製した同じインクを、インクジェットプリ ンターBJ-F850 (CANON社製) のカートリッ て、キセノン光(850001x)を3日間照射し、キ 10 ジに詰め、同機にて同社のフォト光沢紙GP-301に 画像をプリントし、実施例6と同様な評価を行ったとこ ろ、実施例6と同様な結果が得られた。

[0120]

【発明の効果】本発明の新規なアゾ化合物は、優れた吸 収特性を有する。また本発明の化合物を含有する画像形 成材料は光、熱、湿度および環境中の酸化性ガスに対し て十分な堅牢性を有する。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁷

識別記号

C 0 9 D 11/00

FΙ

テーマコート*(参考)

B 4 1 J 3/04 101Y

Fターム(参考) 2C056 EA13 FC02 FC06

2H086 BA01 BA15 BA33 BA53 BA56

4J039 BC19 BC20 BC32 BC33 BC40

BC50 BC51 BC52 BC53 BC54

BC55 BC65 BC72 EA34 EA35

EA37 GA24